003881084 WPI Acc No: 84-026622/05

XRAM Acc No: C84-011314

Trehalose prodn. useful as sweetener by treating maltose with maltose-phosphorylase and trehalose-phosphorylase

Patent Assignee: (OTSU-) OTSUKA SHOKUHIN KOG

Number of Patents: 002

Patent Family:

CC Number Kind Date Week

JP 58216695 A 831216 8405 (Basic)

JP 88060998 B 881128 8851

Priority Data (CC No Date): JP 8298125 (820607)

Abstract (Basic): Process comprises treating maltose with maltose-phosphorylase (II) and trehalosephosphorylase (III).

Treatment of maltose with (II) and (III) is pref. effected in the presence of phosphoric acid. As (II), that produced by Neisseria meningitidis or Lactobacillus breris is used, while (III) is provided by Euglena gracilis, etc.

Trehalose (I) is expected to be widely used as a sweetener because it is more stable than other disaccharides such as sucrose, etc. (I) is obtd. in high purity and cheaply of prior art methods comprising extn. from a plant or incubation of a (I)-producing microorganism. (7pp Dwg.No.0/0)

Derwent Class: B03; D13; E13; D16;

Int Pat Class: C12P-019/12

Derwent Registry Numbers: 0292-S; 1689-S; 1690-S; 1711-S

## (19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭58—216695

①Int. Cl.³C 12 P 19/12

識別記号

庁内整理番号 7258-4B 砂公開 昭和58年(1983)12月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

倒トレハロースの製造方法

切特 願 昭

願 昭57-98125

星野正美

②出

額 昭57(1982)6月7日

⑩発 明 者

大阪府豊能郡豊能町光風台4の

9010

勿発 明 者 西野豊和

茨木市上野町15の1

⑫発 明 者 村尾沢夫

堺市堀上緑町2の8の12

切出 願 人 大塚食品工業株式会社

大阪市東区大手通2丁目31番地

個代 理 人 弁理士 三枝英二

外2名

### 明 翻 5

発明の名称 トレハロースの製造方法 特許競求の範囲

(i) マルトースをマルトースホスホリラーゼ及び トレハロースホスホリラーゼで妈頭してトレハ ロースを製造することを特徴とするトレハロー スの製造方法。

発明の詳細な説明

本務明は、トレハロースの新規を製造方法に関する。

トレハロースは、別名ミコースとも呼ばれ群母、 カピ、都篠等の天然物中に広く分布する二額類で ある。 とれは他の二額類例をはシュークロース等 に比し額めて安定なところから甘味剤、増量剤等 として又エネルギー源として広く利用されている。 従来との物質を得る方法としては、上記天然物か ら抽出する方法又はアースロバクター

(Arthrobocter ) 風化風寸る微生物 [ Agric.

Biel. Chem., 33, 162, 190, 1969.

Suzuki T, Tanaka K & Kinoshita S ) ヤノカルテイア (Nocardia) 風に輝する酸生物 (特別 W 50-154485) 等の微生物の酸群による方法が知られるが、とれらの方法は、大角生態が困難であるか又は食品として安全に利用できるまで精製して収得するには操作的、設備的及びエネルギー的に多大の投資が必要であり、現在該トレハロースを安価にしかも大量に供給する技術は磁立されていない。

本発明者等は、上記従来法の欠点をすべて解消し、安価にしかも新収率で大量に終トレハロースを収得できる新規な方法を提供することを目的として観察研究を取れた。その結果、安価に且つ大量に入事できるマルトースを原料として、これにマルトースホスホリラーゼ及びトレハロースを吸避できることを見しつ高収率でトレハロースを吸避できることを見

い出した。

本発明はとの新しい知見に基づいて完成されたものである。

即ち本発明はマルトースをマルトースホスホリ ラーゼ及びトレハロースホスホリラーゼで処理してトレハロースを製造するととを特徴とするトレハロースの製造法に係る。

本発明方挟によれば上配異なる二種の酵素を組み合せ使用するととに扱づいて、原料とするマルトースから高収率でしかも容易に且つ効率よくトレハロースを収得するととができる。本発明方法による上記マルトースからトレハロースへの転換率(即ち収率)は、突に約60%前後に及ぶものであり、とれは上配各酵素につき知られている性質からは全く予期できないものである。

本発明における原料マルトースのマルトースホスポリラーゼ及びトレハロースホスポリラーゼの 組み合せによる酵素処理は、通常りん酸の存在下

また酵素処理系に存在させるりん酸としては、 オルトりん酸の他りん酸ナトリウム、りん酸カリ ウム、りん酸ニ水素ナトリウム、りん酸ニ水果カ りりも毎の通常の無機りん酸及びその塩等の各種 のものを使用できる。之等のうちではりん酸二水 彩カリウムが好ましい。 上配りん酸はまた通常好 ましくはりん酸塩級顕液の形態で用いられる。従 つて上記解案処理系を構成する溶解は、適常上記 級衝液を簡成する水とされる。更に上記酵素処理 系には、酵素反応に懸影響を与えたい各種の飛媒 例えば好ましくはイミタソール- 塩酸解液等を添 川することができる。上配りん酸の使用割合(源 度)は、特に限定的ではないが、通常原料とする マルトース | モルに対して約 0.1 モル以上、好ま しくは約0.5~1.5 モルのりん酸(又はその塩) が存在する最(濃度)とされるのがよい。酢栗反 応は通常約20~50℃、好ましくは約37℃付 近の温度下に約24時間前後で完了する。また上

に、適当な将媒中で行なわれる。 ことで用いられる各群案としては、公知の市販品又は之等解果を 生顔する微生物の特験により得られるもののいずれでもよい。特にマルトースホスホリラーゼとしては例えばネイセリア メニンチチデイス

(Neisseria meningitidis ) ヤラクトバチルス ブレビス ( Lastobacillus brevis ) 等の生産 する辞器が好ましい。またトレハロースホスホリ ラーゼとしてはユーグレナ クラチリス

(Euglena gracilis )等の生態するそれが好ましい。之等各階級の供用量は特に制設されず、適宜に決定される。通常原料とするマルトース1 モルに対してマルトースネスホリラーゼは、0.1 単位以上、好ましくは約350単位以上、またトレハロースホスホリラーゼは0.05 単位以上、好ましくは約200単位以上とされるのがよい。之野各群業量を表わす単位は、接記する方法により規定されるものである。

記離累处理反応系の / 4 は、用いる各酵素がいずれも失所しない範囲、通常好ましくは約5~8、より好ましくは約6~7の範囲とされる。

特開昭58-216695(3)

付近までもどし、腰都後、メタノール、エタノー ル等の低級アルコールを加えて黙留して木り酸分を除去するととにより、柱状のトレハロース結晶 を得るととができる。

℃で30分間擦拌したのち、適心分離して沈殿を 除去し、さらに硫酸アンモニウム」701を加え (80%的和)、2℃で12時間放置し、生じた **沈殿を巡心分離にて取得した。沈殿を100㎡の** 5 m M クエン酸 N 緩衝液 ( P M 6.6 ) 化溶解し、 大衆の同説御敬で2℃冷却下に20時間最折を行 つた。とれを5ヵ4クエン酸級街夜( 4 4 6.6 ) で平衡化させたDEAE- セルロースカラム(直 径4×27㎝)に面し、吸着させた。5mMクェ ン 陳 級 衡 版 ( P H 6.6 ) で 洗 つ た 後 、 0 ~ 1 M NaCl (クエッ酸級衝液、 P H 6.6 )のリニアー グラデイエントで蛋白を容出させた。 20 m/プロ の分閥を行ない、活性阉分を築めて、再び5 m M クエン酸級衡液( ク # 6.6 ) に対し20時間の遊 祈を行ない、同様にDEAE-- セルロースによる カラムクロマトグラフィーを行つた。との操作で 得られた酵素溶液に80%飽和となるよう硫酸ア ンモニウムを加え、4℃で一晩放假した。沈殿は

ースを通過させるととにより行なわれ、通過被 ( 酵素処理された液 ) は、上配と同様にイオン交 換樹脂を用いて料製処理される。

かくして本発明によれば、安価に且つ大量にし かも高収率でトレハロースを収得できる。

以下本発明を更に詳しく説明するため実施例を 挙げる。尚各実施例に用いた各群累は、以下の方 法により調整したものである。

① マルトースホスホリラーゼの調製

ラクトバチルス ブレピス ( Laciobacillus brevis ) 1 FO 3345 の培養関体 8 7 9 を ガラスピーズ ( 康径 0.1 ~ 0.2 mm ) を 用いて セルミルで破砕後、 遠心分離して上清 5 3 5 mt ( 酵素活性 2 6 0 0 単位 ) を 回収した。 次に との上清 5 1 5 mtに、 2 % ブロタミン 硫酸 8 0 mt を 加え、 1 2 ℃で 3 0 分間 微拌後、 遠心分離し、 上清 5 8 0 mt ( 酵素活性 2 3 9 5 単位 ) を 回収した。 これに 硫酸アンモニウム 1 4 0 8 6 加え ( 4 0 % 飲和 )、 2

遠心分離により扱め、5mMクエン酸級衝液 ( PH 6.6 ) に解解し、粗解緊視品20mを得た。 酵素活性は1638 単位でもつた。

② トレハロースホスホリラーゼの陶製 ユーグレナ グラチリス (Emplema pracilis

特開昭58-216695(4)

上配トレハロースホスホリラーゼにおける単位 は、以下により水められたものである。即ち20mlの状質液(100mMイミダリールーHCa 級 街液(PH7.Q)、100mMりん酸緩衝液 (PH7.O)、100mMトレハロース)に20 μ 8 の酵素液を加え、37 ℃にて10分間反応させた後、0.5 mlのソモジ(Somogi)試薬を加え 務時する場所中で15分別加熱する。次に冷却後ネルソン(Nelson )試験 0.5 mlを加え監猟で20分間放似する。次に水を4ml加えて、500 パ m で比色し、反応系に生じたクルコースの最を求める。との条件下で1分別に1μモルのクルコースを生成する酵菜最を1単位とした。

#### 実施例 1

イミタゾール・塩酸酸酸酸 40mm (PH7.0) との混合液50mにマルトース5gを加え37 でで24時間撹拌した。その結果トレハロース 2.95gが生成し、未皮応マルトースは1.0gで あつた。次いでこれを100℃にで10分間加熱 し反応を停止させ、選心分離により沈殿を除去し、

上消蔽を得た。との上清蔽のトレハロース濃度は 5 9 型/mlでもつた。

次いで該上清桜に水を加え100mとし、充分 水洗した Dower 1 (OH- ] 1、62×23 約72 ml、 **ダウケミカル社製)のカラムにかけ、次に約140** nlの水を強し、通過液と洗液を合わせた。との液 に四丸り酸カリウムを加えその腹皮が1mkとな る様に関熱した。との疳液をDoweri(ホウ酸型、 申2×33、約103 ml、 ダウケミカル社製)のカ ラムにかけトレハロースを収載させた後、10mH 四本り散力リウムで帯出した。常出版は1843 つ分周した。トレハロースはル3~72の序出層 分で得られた。との低3~72の両分を集め Dower 50F (H+ 型、 62×33、約103ml、引 ウケミカル杜殿)のカラムにかけ、約200mの 水で洗浄し先の函過板と合わせた。アンモニアで ク州を中性にもどしロータリーエパポレーターで 漢朝した。メタノールを加え蒸留を繰り返しまり

## **磁配区数1融点**

磁服された。

(a): m/=133~134°C

のとBの混脱試験でも同位を示した。

## 確認試験 2 施光度

の: (α)計=+176.4 (C) 水)

特開昭58-216695(5)

働:(α)<sup>21</sup><sub>D</sub> =+176.1° 陈駅試験 3 *I R* 

のとのの / R を比較したところ 2400~2100 cm<sup>-1</sup>で 若干 相楽 が認められるが他は 完全に一致した。 のの / R 関を第1図に、また旬の / R 図を第2図に示す。

碳形試験4ガスクロマトグラフィー

のと即のガスクロマトグラフィーを比較したと とろ完全に一致した。 のの納度は動に比べて 118 彩となつた、ガスクロマトグラフィー分析圏を第 3 関に示す。 図中(1)は のを、(2)は 動を、(3)は のと 動との50:50の混合物を示す。

练る関における測定条件は次の通りである。

カ 5 ム:金刷カラム(1 m)

間 定 机:5%SE-30/Chromsorb

カラム礁度:160→250°C、5°C/mi=で昇温

微 速:30 st/min

町が得られた。とれを実施例 1 と同様にしてトレ ハロースの結構 4 0 0 町充得た。

マルトースホスホリラーゼ 0.2 単位 /ml トレハロースホスホリラーゼ 0.1148 単位 /ml りん砂・クエン酸緩衝液 40 m M ( / H 6.3) イミタリール・塩酸溶液 40 m M ( / H 6.3) M m の 物 単 を 説明

のガスクロマトグラフイー分析例である。

(11 11)

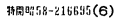
代理人 弁理士 三 枝 英 二

内 部 傷 郡: l エシュークロース、 2 = トレハロース 職 移試験 5 純度

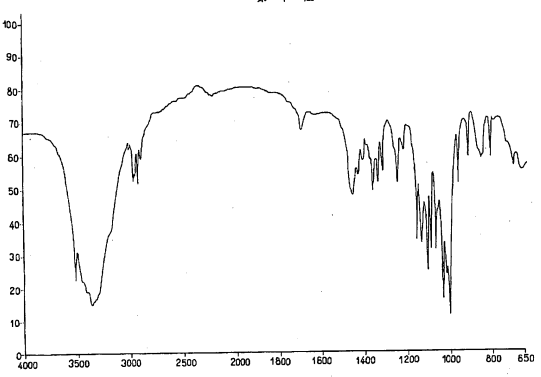
②の結晶の双元力をソムジーネルソン(Someri-Neison )法で制定した結果、双元力のないことが認められた。また 0.1 が防酸酸価液(p H 5.6) 0.5 ml に ②の水解液 4 ml を加え、さらに 100 μ I / ml のトレハラーゼ 水 格 液 0.1 ml を加える 7 ℃で3 0 分間 反応させ生 じた クルコースを クルコース オ キ シ ダーゼ 3 0 写及 びパーオ キ シ ダーゼ 3 写を 5 0 m M りん酸酸質液(p H 7.0)90 ml に 格解させ、 ジアニシジッエ タノール 格液 1 ml を 加え、 同級 動液で 1 0 0 ml に 脚盤 したもの)で定数 しトレハロース 最を 求めたところ 動の 1 0 2 %の 純度を示した。

## 灾施例 2

次の組成から成る混合被 5 0 ml にマルトース 8 0 0 mを加え、3 7 C で 2 4 時間提拌したとこ ろ、トレハロース 4 7 5 m 及びマルトース 17.5







### 第 2 図

